13733WO CB/sg

5

10/575668 Amended claim (Art. 19 PCT) IAP20 Rec'd PCT/FTO 14 APR 2006

CLAIMS

- Sterile, liquid preparation in the form of an aqueous solution for the application as a solution for injection or as an aerosol containing about 80 mg/ml to 120 mg/ml of tobramycin and an acidic adjuvant, characterized in that the preparation contains not more than 2 mg/ml of sodium chloride.
- 2. Preparation according to claim 1, wherein the preparation is substantially free of sodium chloride.
- 3. Preparation according to claim 2, wherein the preparation contains at least one substantially neutral isotonising agent.
 - 4. Preparation according to claim 3, wherein the isotonising agent is a magnesium salt, a calcium salt, a sugar or a sugar alcohol.
 - 5. Preparation according to one of the preceding claims, wherein the preparation has a pH of about 5.5 to about 6.5.
- 6. Preparation according to one of the preceding claims, wherein the acidic adjuvant is sulfuric acid or hydrochloric acid.
 - 7. Preparation according to one of the preceding claims, wherein the preparation contains at least one surface active adjuvant.
 - 8. Preparation according to claim 7, wherein the surface active adjuvant is a phospholipid.
- 9. Preparation according to claim 8, wherein the preparation contains tyloxapol as a further surface active adjuvant.
 - 10. Preparation according to one of the preceding claims, wherein the preparation has a dynamic viscosity at room temperature of about 1.6 to 2.0 mPa·s and an osmolality of about 200 to 300 mOsmol/l.
- 25 11. Preparation according to one of the preceding claims, wherein the preparation has an osmolality of about 230 to 280 mOsmol/l.

WO 2005/037256

5

25

PCT/EP2004/011572

GEÄNDERT**IANSTRÜCHE TIPPID** 1 4 APR 2006 [beim Internationalen Büro am 10 October 2005 (10.10.2005) eingegangen; ursprünglicher Anspruch 1 geändert (1 Seite)]

PATENTANSPRÜCHE

- Sterile, flüssige Zubereitung in Form einer wässrigen Lösung für die Applikation als Injektionslösung oder Aerosol enthaltend etwa 80 mg/ml bis 120 mg/ml Tobramycin und einen sauren Hilfsstoff, dadurch gekennzeichnet, dass sie maximal 2 mg/ml Natriumchlorid enthält.
- 2. Zubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie weitgehend frei von Natriumchlorid ist.
- 3. Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein weitgehend neutrales Isotonisierungsmittel enthält.
 - 4. Zubereitung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Isotonisierungsmittel ein Magnesiumsalz, ein Calciumsalz, ein Zucker oder ein Zuckeralkohol ist.
 - 5. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch einen pH-Wert von etwa 5,5 bis etwa 6,5.
- 6. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der saure Hilfsstoff Schwefelsäure oder Salzsäure ist.
 - 7. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens einen oberflächenaktiven Hilfsstoff enthält.
- 8. Zubereitung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der oberflächenaktive Hilfsstoff ein Phospholipid ist.
 - Zubereitung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass sie als weiteren oberflächenaktiven Hilfsstoff Tyloxapol enthält.
 - 10. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie bei Raumtemperatur eine dynamische Viskosität von etwa 1,6 bis 2,0 mPa·s und eine Osmolalität von etwa 200 bis 300 mOsmol/l besitzt.
 - 11. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass ihre Osmolalität etwa 230 bis 280 mOsmol/l beträgt.